WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C09C 3/08, C08K 9/04

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/22052

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

20. April 2000 (20.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/07569

- (22) Internationales Anmeldedatum: 8. Oktober 1999 (08.10.99)
- (30) Prioritätsdaten:

198 46 660.9

9. Oktober 1998 (09.10.98)

DE

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTITUT FÜR OBERFLÄCHENMODIFIZIERUNG E.V. [DE/DE]; Permoserstrasse 15, D-04303 Leipzig (DE).
- (71)(72) Anmelder und Erfinder: HINTERWALDNER, Rudolf [DE/DE]; Kastanienstrasse 13, D-81547 München (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GLÄSEL, Hans-Jürgen [DE/DE]; Brockhausstrasse 59, D-04229 Leipzig (DE). HARTMANN, Eberhard [DE/DE]; Im Wiesengrund 17, D-04509 Priester (DE). MEHNERT, Reiner [DE/DE]; Mittelstrasse 8, D-04416 Markkleeburg (DE).
- (74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Reitstötter, Kinzebach & Partner, Sternwartstrasse 4, D-81679 München (DE).
- (54) Title: HIGH-TEMPERATURE RESISTANT POLYMERIZABLE METAL OXIDE PARTICLES
- (54) Bezeichnung: HOCHTEMPERATURBESTÄNDIGE POLYMERISIERBARE METALLOXIDPARTIKEL

(57) Abstract

The invention relates to high-temperature resistant polymerizable metal oxide particles with a glass transition temperature of the homopolymerizate ≥100 °C and having a core A. Said core consists of an oxide of a metal or semimetal of the third to sixth main group, of the first to eighth subgroup of the periodic table, or of the lanthanides, and comprises at least one group -(B)w-X bound via the oxygen atom of the oxide or hydroxide, wherein B represents a binding link, and X represents a reactive functional group, and w is equal to 0 or 1. The inventive particles are useful, in particular, for producing coating materials, molding materials and adhesives.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft hochtemperaturbeständige polymerisierbare Metalloxidpartikel mit einer Glasübergangstemperatur der Homopolymerisate von ≥100°C und mit einem Kern A aus einem Oxid eines Metalls oder Halbmetalls der 3. bis 6. Hauptgruppe, der 1. bis 8. Nebengruppe des Periodensystems oder der Lanthaniden und mit mindestens einer über das Sauerstoffatom des Oxids oder Hydroxids gebundenen Gruppe -(B)w-X, worin B ein Bindeglied und X eine reaktionsfähige funktionelle Gruppe bedeuten und w für 0 oder 1 steht. Die erfindungsgemäßen Partikel sind insbesondere zur Herstellung von Beschichtungsmassen, Formmassen und Klebstoffen brauchbar.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	·LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tachad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine .
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Кепіа	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea ·	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		•
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
							•

WO 00/22052 PCT/EP99/07569

HOCHTEMPERATURBESTÄNDIGE POLYMERISIERBARE METALLOXIDPARTIKEL

Die vorliegende Erfindung betrifft hochtemperaturbeständige polymerisierbare Metalloxidpartikel, Verfahren zu ihrer Herstellung, Zusammensetzungen welche diese Partikel enthalten und ihre Verwendung.

Nanoskalige, anorganische Materialien (Materialien mit einer mittleren Teilchengröße im Nanometerbereich), die mit organischen Resten oberflächenmodifiziert sind, sind bereits bekannt, siehe den unten noch näher diskutierten Stand der Technik. Die bekannten nanoskaligen Materialien einschließlich der Herstellungsverfahren haben eine Reihe von Nachteilen, weshalb ihre Verwendung fast ausschließlich auf das Aufbringen von harten Schichten auf Substratoberflächen begrenzt ist. Diese Nachteile sind überwiegend in der Herstellung der Materialien nach dem Sol-Gel-Prozeß begründet. Der Sol-Gel-Prozeß ist beispielsweise beschrieben in C. J. Brinker und G. Scherer "Sol-Gel-Science - The Physics and Chemistry of Sol-Gel-Processing", Academic Press, New York (1989) sowie in DE 1941191 20 A, DE 3719339 A und DE 4020316 A. Beim Sol-Gel-Prozeß werden anorganische Partikel, beispielsweise wäßrige kolloidale Siliziumdioxidlösungen (Wasserglas), mit Alkoxysilanen über Hydrolyse und Kondensationsreaktionen umgesetzt, wobei Gele unterschiedlicher oder sogar divergierender Eigenschaften erhalten werden.

25

30

35

10

Die Eigenschaften der nach dem Sol-Gel-Prozeß erhaltenen Partikel lassen sich durch Modifizierung der Oberfläche verändern. So wurde bereits die Umsetzung von kolloidalem Siliziumdioxid nach dem Sol-Gel-Prozeß mit acrylierten Alkoxysilanen in einem inerten organischen Lösungsmittel und die Anwendung der erhaltenen Produkte zur Herstellung von kratzfesten Beschichtungen beschrieben, siehe beispielsweise US 4,455,205, US 4,478,876 und Proceedings RadTech. North America '92, Seiten 457-461 (1992). In analoger Weise wurde bei der Einführung funktioneller Gruppen in strahlungshärtbare Sol-Gel-Beschichtungen verfahren, siehe New J. Chem. 18, 1117-1123 (1994) und DE 4338361 A. Weiter ist in Chem. Mater. 9, 1562-1569 (1967) die Modifizierung von kolloidalem Siliziumdioxid mit einem Trialkoxisilan, das Epoxy- oder 1-Propenylethergruppen aufweist, in wasserfreier, flüssiger organischer Phase beschrieben.

40

Die nach dem Sol-Gel-Prozeß hergestellten Partikel besitzen folgende Nachteile:

- Sie weisen keine reproduzierbaren Strukturen und Eigenschaften auf.
- Ihre Herstellung ist kostenintensiv und nicht immer umweltfreundlich.
- 5 Die Lagerstabilitäten sind nicht zufriedenstellend.
 - Sie sind nicht oder nur eingeschränkt mit anderen Monomeren copolymerisierbår.
 - Die Menge an Partikeln, die in Substrate, wie Lacke etc. aufgenommen werden kann, ist begrenzt.

10

25

Der Einsatz der nach dem Sol-Gel-Prozeß erhaltenen Partikel beschränkt sich in der Praxis daher auf die Herstellung von kratzfesten, harten Beschichtungen.

Der vorliegenden Erfindung liegt nun die Aufgabe zugrunde, Partikel und Verfahren zu ihrer Herstellung zur Verfügung zu stellen, welche zumindest einen der genannten Nachteile nicht aufweisen. Insbesondere sollen Partikel zur Verfügung gestellt werden, die einfacher und wirtschaftlicher herstellbar sind und die auch für die Hochtemperaturanwendung geeignet sind.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe gelöst wird, wenn man die Partikel nach einem Verfahren hestellt, bei dem man nicht von einem Sol ausgeht, sondern die Partikel als Feststoffe einsetzt und durch Umsetzung mit geeigneten Reagenzien die Oberfläche modifiziert und kovalent bindet.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher hochtemperaturbeständige polymerisierbare Metalloxidpartikel mit einer Glasübergangstemperatur der Homopolymerisate von ≥ 100° C und mit einem Kern A aus mindestens einem Oxid eines Metalls oder Halbmetalls der dritten bis sechsten Hauptgruppe, der ersten bis achten Nebengruppe des Periodensystems oder der Lanthaniden und mit mindestens einer Gruppe -(B)w-X, die über ein oder mehrere Sauerstoffatome des Oxids oder Hydroxids kovalent an den Kern gebunden ist, wobei w für 0 oder 1 steht und B für einen Rest der Formeln

 $-(MeO) \times Me(O) y1 - (R) y2 - oder - R(O) z -$

steht, worin x für O bis 100, y1, y2 und z unabhängig voneinander für O oder 1 stehen und Me ein Metall oder Halbmetall der dritten bis sechsten Hauptgruppe oder der dritten bis achten Nebengruppe des

PCT/EP99/07569

Periodensystes bedeutet, wobei die freien Valenzen von Me eine Bindung an ein weiteres Sauerstoffatom des Kerns A und/oder eine Bindung über ein Sauerstoffatom an ein Me in einer anderen Gruppe B und/oder eine Bindung an ein Sauerstoffatom eines anderen Kerns A darstellen und/oder durch H, einen organischen Rest und/oder einen Trialkylsilyloxyrest abgesättigt sind;

R für divalentes Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Arylalkyl, Alkylaryl, Alkoxy, Acyl, Acyloxy oder für einen Rest steht, der nach Entfernung von zwei phenolischen Wasserstoffatomen aus einer mindestens zwei phenolische Hydroxylgruppen aufweisenden Phenolverbindung verbleibt, wobei R gegebenenfalls durch 1, 2 oder 3 Reste substituiert sein kann, die unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Hydroxy, Alkoxy, Halogen und, im Falle von Aryl- oder Cycloalkylresten, auch Alkyl, und/oder durch ein oder zwei Sauerstoffatome in der Kette unterbrochen sein kann, und

X eine reaktionsfähige funktionelle Gruppe oder einen Rest mit einer reaktionsfähigen, funktionellen Gruppe bedeutet.

20

Weiter betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung der hochtemperaturbeständigen, polymerisierbaren Metalloxidpartikel, wobei man die Reste B, B-X oder X an den in fester Form vorliegenden Kern A in Gegenwart einer starken Säure kovalent anbindet.

25

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung gilt folgendes:

Alkyl (auch in Alkoxy, Alkylaryl etc.) bedeutet eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe, die vorzugsweise 1 bis 50 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 1 bis 20 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 12 Kohlenstoffatome und ganz besonders bevorzugt 1 bis 8 Kohlenstoffatome aufweist. Beispiele für Alkylgruppen sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, sec-Butyl, t-Butyl, n-Hexyl, n-Dodecyl und Stearyl.

35

Cycloalkyl steht vorzugweise für C3-C8-Cycloalkyl, insbesondere C5-C7-Cycloalkyl. Beispiele für Cycloalkylgruppen sind Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, wobei Cyclopentyl und Cyclohexyl bevorzugt sind.

40

Aryl (auch in Arylalkyl oder Alkylaryl) steht vorzugsweise für Phenyl oder Naphthyl.

PCT/EP99/07569

5

15

25

35

40

Bevorzugte Arylalkylgruppen sind Benzyl oder Phenethyl.

Bevorzugte Alkylarylgruppen sind o-, m- oder p-Tolyl oder -Xylyl.

Beispiele für Alkoxygruppen sind Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, t-Butoxy etc.

Acyl bedeutet eine geradkettige oder verzweigte Alkyl- oder 10 Arylcarbonylgruppe, die vorzugsweise 1 bis 50 Kohlenstoffatome oder 1 bis 18 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 12 Kohlenstoffatome und besonders bevorzugt 1 bis 6 Kohlenstoffatome aufweist. Bespiele für Acylgruppen sind Formyl, Acetyl, Propionyl, Butyryl, Benzoyl etc.. Entsprechendes gilt für Acyloxy. Beispiele für Acyloxy sind insbesondere Acetyloxy, Propionyloxy und Benzoyloxy.

Bei den divalenten Resten R befinden sich beide Bindungsstellen an beliebiger Stelle in dem Alkyl-, Cycloalkyl-, Aryl- oder Acylrest. Im Falle von divalentem Arylalkyl und Alkylaryl befindet sich eine Bindungsstelle im Arylteil und die andere im Alkylteil. Bei divalentem Acyl und Acyloxy befindet sich eine Bindungsstelle im Alkyl- oder Arylteil und die andere am Carbonylkohlenstoffatom bzw. am Sauerstoffatom. Divalentes Acyl und Acyloxy ist vorzugsweise so in die Gruppe B eingebunden, dass der Alkyl- oder Arylrest mit Me bzw. dem Sauerstoffatom von Me(O)y2 verbunden ist.

Die erfindungsgemäßen Partikel zeichnen sich dadurch aus, daß sie eine hohe Zahl von Seitenketten - (B) w-X aufweisen. Die Zahl der Seitenketten ist größer als 2 und im allgemeinen liegt sie im Bereich von 10 bis 100, vorzugsweise 10 bis 50 und insbesondere 20 bis 50. Die Menge an Seitenketten - (B) w-X, bezogen auf das Gesamtgewicht der Partikel, beträgt im Allgemeinen mindestens 10 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 20 Gew.-% und besonders bevorzugt mindestens 50 Gew.-%. Die Seitenketten können bis zu 90 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 75 Gew.-% der Partikel ausmachen.

Die mittlere Teilchengröße (bestimmt mittels Rasterelektronenmikroskopie) der erfindungsgemäßen Partikel kann bis zu 1 mm betragen. Im allgemeinen liegt sie im Bereich von 1 nm bis 0,5 mm, mit Vorteil im Bereich von 1 bis 500 nm, vorzugsweise 1 bis 300 nm bzw. 1 bis 100 nm, insbesondere 10 bis 50 nm. Die spezifische Oberfläche (BET, bestimmt nach DIN 66131) liegt im allgemeinen im Bereich von

50 bis 400 m^2/g , vorzugweise 70 bis 300 m^2/g .

Die Glasübergangstemperatur der Homopolymerisate der erfindungsgemäßen Partikel ist ≥ 100 °C, mit Vorteil ≥ 150 °C, vorzugsweise ≥ 250 °C, insbesondere ≥ 350 °C und besonders bevorzugt ≥ 400 °C.

Die Obergrenze liegt im allgemeinen bei 600 °C, vorzugsweise bei 500 °C.

Der Kern A der erfindungsgemäßen Partikel wird aus einem Oxid mindestens eines Metalls oder Halbmetalls der dritten bis sechsten Hauptgruppe, der ersten bis achten Nebengruppe des Periodensystems oder der Lanthaniden gebildet. Der Ausdruck Oxid umfaßt auch Hydroxide und (gemischte) Oxid-Hydroxide. Es können Gemische unterschiedlicher Oxide oder Mischoxide zur Anwendung kommen. Der Kern weist an der Oberfläche Hydroxygruppen auf, über welche die Anbindung der Seitenketten -(B)w-X erfolgt. Beim Kern A handelt es sich ebenfalls um Partikel, deren Teilchengrößen und Oberflächen in den oben genannten für die erfindungsgemäßen Partikel angegebenen Bereichen liegen.

20

40

10

Für den Kern A kommen vorzugsweise die Oxide folgender Metalle oder Halbmetalle in Frage:

Dritte Hauptgruppe: B, Al, Ga; 25 Vierte Hauptgruppe: Si, Ge und Sn; Fünfte Hauptgruppe: As, Sb und Bi; Sechste Hauptgruppe: Te; Erste Nebengruppe: Cu; Zweite Nebengruppe: Zn, Cd; Dritte Nebengruppe: Sc, Y, La; 30 Vierte Nebengruppe: Ti, Zr, Hf; Fünfte Nebengruppe: V, Nb; Sechste Nebengruppe: Cr, Mo, W; Siebte Nebengruppe: Mn; Achte Nebengruppe: Fe, Co, Ni; 35 Lanthaniden: Ce, Yb, Lu.

Bevorzugt sind die Oxide von Metallen oder Halbmetallen der dritten und vierten Hauptgruppe sowie der ersten, vierten, sechsten und achten Nebengruppe des Periodensystems, sowie Gemische und Mischoxide davon.

PCT/EP99/07569

6

Besonders bevorzugt sind die Oxide von Si, Al, Ti, Zr, sowie Gemische und Mischoxide davon.

Die Seitenketten der erfindungsgemäßen Partikel werden gebildet durch die funktionelle Gruppe X (wenn w = 0) oder durch Reste der Formeln:

- $(MeO) \times Me(O) y_1 - (R) y_2 - X oder - R(O) z - X$

worin x, y1, y2 und z sowie Me die oben genannten Bedeutungen besitzen. Die Metalle bzw. Halbmetalle Me können gleich oder verschieden sein. Vorzugsweise ist Me eines der oben für den Kern A als bevorzugt genannten Metalle oder Halbmetalle. x steht vorzugsweise für 0 bis 10, insbesondere 0, 1, 2, 3 oder 4 und besonders bevorzugt für 0, 1 oder 2.

B ist vorzugsweise ausgewählt unter folgenden Resten:

- a) -Me(0)y1-R-
- b) -Me-O-Me(O)y1-R-
- c) -Me-O-Me-O-Me(O)y1-R-
- d) -R-O-

WO 00/22052

20 e) -R-

worin y1 für 0 oder 1 steht und R die oben angegebenen Bedeutungen besitzt.

Weiterhin ist -Me-O-Me- im Rest b) vorzugsweise ausgewählt un-

25 ter:

35

40

- Si-O-Si-
- Si-O-Al-
- Si-O-Ti-
 - Si-O-Zr-
- 30 Al-O-Ti-
 - Al-O-Zr-
 - Al-O-Al-

und -Me-O-Me-O-Me- im Rest c) steht vorzugsweise für -Si-O-Ti-O-Zr-.

Die Reihenfolge unterschiedlicher Metallatome im Rest - (MeO)xMe(O)y1-(R)y2- ist beliebig. Die Anbindung an den Kern kann über das eine oder das andere Metallatom erfolgen, z.B. -Si-O-Al-kann so in die Seitenkette eingebaut sein, daß die Anbindung an den Kern entweder über das Si-Atom oder über das Al-Atom erfolgt.

Die Metalle bzw. Halbmetalle Me können über ein oder mehrere Sauerstoffatome des Kerns gebunden sein. Dies läßt sich anhand des folgenden Beispiels mit Me = Si veranschaulichen:

20

25

30

Wenn bei den Strukturen a) und b) die freien Valenzen des Si-Atoms durch Alkoxygruppen abgesättigt sind, kann durch AlkOH-Abspaltung eine Bindung an ein oder zwei weitere Kerne A erfolgen.

Die freien Valenzen von Me können auch eine Bindung über ein Sauerstoffatom an ein Me in einer anderen Gruppe B des gleichen oder eines anderen Partikels oder eine Bindung an ein Sauerstoffatom eines anderen Kerns darstellen. Auf diese Weise wird ein Netzwerk gebildet, beispielsweise wie in einem Silikat oder einem Alumosilikat. Alternativ können die freien Valenzen durch einen organischen Rest abgesättigt sein. Geeignete organische Reste sind Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Arylalkyl, Alkylaryl, Alkoxy, eine Gruppe der Formel R¹COY-, worin R¹ den nach Entfernung der Carboxylgruppe verbleibenden Rest einer ethylenisch ungesättigten C3-C8-Monocarbonsäure oder C4-C8-Dicarbonsäure bedeutet und Y für O oder NR² steht, wobei R² für H oder C1-C4-Alkyl steht, oder eine phosphorhaltige, insbesondere phosphat-, pyrophosphat- und phosphitgruppen-haltige Gruppe.

Vorzugsweise sind die freien Valenzen von Me durch Alkyl, Aryl, Alkoxy, eine Gruppe der Formel R¹COY-, worin R¹ und Y die oben angegebenen Bedeutungen besitzen oder eine phosphorhaltige Gruppe abgesättigt, wobei Gruppen der Formel R¹COY- besonders bevorzugt sind.

Die Gruppe der Formel R¹COY- ist vorzugsweise abgeleitet von Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Sorbinsäure, Vinylessigsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure oder Citraconsäure, wobei Acrylsäure und Methacrylsäure besonders bevorzugt sind.

Der Rest R (wenn vorhanden) stellt ein divalentes Bindeglied zur reaktionsfähigen funktionellen Gruppe X dar. R kann somit ein

WO 00/22052 PCT/EP99/07569

8

divalenter organischer Rest sein, der sich an ein Sauerstoffatom des Kerns A oder des Segmentes MeO oder an ein Metall oder Halbmetall Me einerseits und an die reaktionsfähige funktionelle Gruppe andererseits anbinden läßt. Im allgemeinen steht R für die oben bereits genannten Reste, wobei der Alkoxy-bzw. Acyloxyrest nicht mit dem Sauerstoffatom an eines der erwähnten Sauerstoffatome des Kerns oder der Gruppen MeO oder R(O) gebunden sein kann. Die Wahl der Gruppe R richtet sich nach den gewünschten Eigenschaften der Partikel und nach der Art der reaktionsfähigen funktionellen Gruppe X. Bevorzugte Reste R sind divalentes Alkyl, Hydroxyalkyl, Alkoxy, Acyloxy oder ein Rest, der nach Entfernung von zwei phenolischen Wasserstoffatomen von einer Phenolverbindung verbleibt, die mindestens zwei phenolische Hydroxylgruppen aufweist. Geeignete Phenolverbindungen sind Bisphenole, wie sie z. B. in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry 1991, Vol. A 19, Seite 349 angegeben sind. Der Inhalt dieser Publikation ist durch Bezugnahme Teil der vorliegenden Anmeldung. Bevorzugt sind Bisphenol A, B oder F.

Weitere geeignete Phenolverbindungen sind polymere Phenolver-20 bindungen, wie Resole, Novolake etc.

Wenn R für einen Phenolrest steht, sind y1 und z = 0.

Die reaktionsfähige funktionelle Gruppe soll in der Lage sein, chemische Umsetzungsreaktionen mit anderen funktionellen Gruppen 25 einzugehen, die entweder in den Partikeln bereits vorhanden sind oder extern in Coreaktanten vorliegen. Insbesondere soll sie in der Lage sein, eine Polymerisation (inclusive Polykondensation und Polyaddition) einzugehen, so daß Vernetzung und/oder Härtung erfolgt. Reaktionsfähige Gruppen sind insbesondere Epoxygruppen, Isocyanat-30 gruppen, Gruppen mit mindestens einem aktiven Wasserstoffatom oder Gruppen mit mindestens einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung. X kann direkt an B oder ein Sauerstoffatom des Kerns gebunden sein, beispielsweise kann eine Vinylgruppe an eine Alkylgruppe gebunden sein, so daß -(B)w-X für eine Alkenylgruppe steht. X kann 35 auch über ein Bindeglied Z an B gebunden sein. Z ist im allgemeinen 0, NR2, wobei R2 für H oder C1-C4-Alkyl steht, OCO, COO, NHCO oder CONH. Bevorzugte Gruppen X mit einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung sind solche der Formel

10

15

20

25

30

$$R^{1}$$
- C - Y - oder R^{3} N -

worin R¹ den nach Entfernung der Carboxylgruppe verbleibenden Rest einer ethylenisch ungesättigten C3-C8-Monocarbonsäure oder C4-C8-Dicarbonsäure bedeutet, Y für O oder NR² steht und R² und R³, die gleich oder verschieden sein können, für H oder C1-C4-Alkyl stehen.
R¹ ist vorzugsweise abgeleitet von Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Sorbinsäure, Vinylessigsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure und Citraconsäure. Ein Beispiel für X ist die Acryloder Methacrylgruppe, die vorzugsweise über O oder NH an B gebunden ist.

Eine bevorzugte Ausführungsform sind Partikel, bei denen der Kern A Siliciumdioxid, Titandioxid oder ein Si/Al-Mischoxid ist,

-B-X für (MeO)xMe(O)y1(CH2)nOCOCR4 = CH2 oder

(MeO)xMe(O)y1CH2CHOHCH2OCOCR4=CH2 steht, wobei Me für Si, Al, Ti oder Zr, x für 1 oder 2, y1 für 0 oder 1, n für 2 bis 6 und R4 für H oder CH3 steht, wobei die freien Valenzen von Si, Al, Ti oder Zr durch Alkoxyreste abgesättigt und/oder an Sauerstoffatome des gleichen oder eines anderen Kerns A gebunden sind.

Gruppen mit aktiven Wasserstoffatomen sind Hydroxylgruppen, primäre und sekundäre Aminogruppen, Thiolgruppen und Silanreste.

Eine Ausführungsform mit Silanresten sind Partikel, bei denen die Seitenketten durch einen Polyalkylhydrogensiloxanrest (Me = Si; x = 30-100; yl und y2 = 0; X = H) gebildet werden. Derartige Partikel lassen sich beispielhaft anhand folgender Formel veranschaulichen:

$$(CH3)3Si-O-Si-O-\begin{bmatrix} CH3\\ Si-O\\ |\\ |\\ A \end{bmatrix} - Si (CH3)3$$

A = Kern

n = 30 bis 100, insbesondere 30 bis 50

10

35

A-O- kann dabei an ein beliebiges Silanatom gebunden sein. Aufgrund der mehreren Silaneinheiten können auch mehrere Kerne an die Siloxankette gebunden sein. Partikel dieser Art sind zur Umsetzung mit Siliconen und Epoxiden und als Haftungsverbesserer brauchbar.

Die erfindungsgemäßen Partikel besitzen in der Regel mehrere Seitenketten. Es ist dann möglich, Gruppen X mit unterschiedlicher Reaktivität einzubauen. Aufgrund der unterschiedlichen Reaktivität lassen sich die Eigenschaften der Partikel variieren, beispielsweise lassen sich Materialien mit dualen oder sogar multiplen Härtungsfunktionen herstellen.

Die erfindungsgemäßen Partikel sind im allgemeinen in Wasser unlöslich, sie können aber in Wasser oder anderen Medien, in welchen 15 sie unlöslich sind, mittels üblicher Emulgatoren und/oder Schutzkolloide dispergiert werden. Sie können auch aus ihrer Schmelze verarbeitet werden, weil sie Schmelz- und Erweichungspunkte < 300 °C, vorzugsweise < 250°C, besitzen. Im Vergleich zu den entsprechenden mittels Sol-Gel-Prozeß hergestellten Produkten besitzen sie in der 20 Schmelze eine wesentlich verbesserte "Heat History", weil der anorganische Kern die organischen Bestandteile im Makromolekül zumindest temporar schützt. Unter dem Terminus "Heat History" bei Schmelzmassen versteht der Fachmann alle die kritischen Parameter, die beim Aufschmelzen und in der Schmelze die organischen Bestandteile ther-25 misch schädigen und damit die Endeigenschaften, wie z.B. Wärmestandfestigkeit, negativ beeinflussen. Sie hierzu R. Jordan "Schmelzklebstoffe" Bd. 4a (1985) und Bd. 4b (1986), Hinterwaldner-Verlag, München. - Mit den erfindungsgemäßen Partikeln läßt sich diese "Heat History" essentiell verbessern und die Thermosensibilität erheblich reduzieren, was vor allem beim Compoundieren und Applizieren der damit hergestellten Schmelzmassen von Vorteil ist.

Darüber hinaus sind die erfindungsgemäßen Partikel in inerten Lösemitteln, wie Aceton, Methylethylketon, Alkoholen (Methanol, Ethanol, Butanole, etc.), Essigsäureethylester etc., sowie in zahlreichen Coreaktanten löslich, die mit der reaktionsfähigen funktionellen Gruppe X zur Reaktion gebracht werden können. Beispielsweise sind die Partikel in einer großen Zahl ethylenisch ungesättigter Monomere, wie vinylaromatischen Verbindungen, beispielsweise Styrol, Estern der Acrylsäure oder Methacrylsäure mit C1-C12-Alkanolen oder C1-C12-Alkandiolen, z.B. Methyl (meth) acrylat, n-Butyl (meth) acrylat;

WO 00/22052 PCT/EP99/07569

11

t-Butyl (meth) acrylat, Ethylhexyl (meth) acrylat, Acrylnitril, Methacrylnitril, Acrylamid und Methacrylamid sowie die N-C1-C4-alkylierten Produkte davon, Vinyl-C1-C18-alkylether, Ester von Vinylalkohol mit C1-C12 - Alkancarbonsäuren, insbesondere Vinylacetat, Vinylpropionat, N-Vinyllactame, insbesondere N-Vinylpyrrolidon, C2-C6-Olefine, insbesondere Ethylen und Propylen, Butadien oder Isopren etc., zumindest soweit löslich oder dispergierbar, daß eine Copolymerisation mit den Monomeren vorgenommen werden kann. Durch die Copolymerisation entsteht ein polymeres Netzwerk, in das die Partikel kovalent eingebunden sind.

Die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Partikel werden auch von der Art und dem Mengenanteil der Kernpartikel und der Metalle bzw. Halbmetalle Me in den Seitenketten bestimmt. Mit steigendem Gehalt an diesen Komponenten steigt die Hochtemperaturbeständigkeit der Partikel bis Temperaturen oberhalb 350°C und sogar oberhalb 400°C. Es lassen sich Tg-Werte von bis zu 600°C erzielen. Die Temperaturbeständigkeit solcher Produkte liegt im allgemeinen 50 bis 100°C über dem jeweiligen Glasübergangspunkt. Besonders hochtemperaturbeständige Materialien erhält man, wenn man für die Metalle bzw. Halbmetalle in den Seitenketten Si, Ti und Zr kombiniert.

Die erfindungsgemäßen Partikel können durch geeignete Wahl der reaktionsfähigen Gruppen mit sich selbst zu Homopolymerisaten, vor allem aber mit anderen Reaktionspartnern zu Copolymerisaten umgesetzt werden, beispielsweise wenn man als Reaktionspartner die oben genannten ethylenisch ungesättigten Verbindungen einsetzt. Auf diese Weise lassen sich die Eigenschaften der erhaltenen Produkte nahezu beliebig variieren.

30

40

25

20

10

Die Homopolymerisation oder die Copolymerisation mit den Reaktionspartnern (Coreaktanten) erfolgt in üblicher, dem Fachmann bekannter Weise, beispielsweise durch radikalische Polymerisation, wenn X für ethylenisch ungesättigte Gruppen steht oder einer solche Gruppe aufweist und ethylenisch ungesättigte Monomere als Reaktionspartner verwendet werden. Geeignete Initiatoren für die Polymerisation sind beispielsweise organische Peroxide und Hydroperoxide, wie Benzoylperoxid, t-Butylhydroperoxid, Persalze, wie Natriumpersulfat, Natriumperoxodisulfat; Wasserstoffperoxid; Azoverbindungen, wie Azobisisobutyronitril etc. Die radikalische Copolymerisation kann auch durch Licht, beispielsweise UV-Strahlen oder Tageslicht, in Gegen-

WO 00/22052 12 PCT/EP99/07569

wart von Fotoinitiatoren oder durch Elektronenstrahlen initiiert werden. Auch hitzehärtbare Systeme auf Basis von Epoxyden, ethylenisch ungesättigten Verbindungen und Isocyanaten kommen in Betracht.

Polyadditionssysteme liegen vor, wenn eine der Komponenten im System Epoxy- oder Isocyanatgruppen und die andere Komponente Gruppen mit aktiven Wasserstoffatomen aufweist. Beispielsweise können die erfindungsgemäßen Partikel, bei denen die reaktionsfähige Gruppe eine Epoxy- oder Isocyanatgruppe ist, mit Alkoholen oder primären oder sekundären Aminen, insbesondere Poyolen und Polyaminen, zur Reaktion gebracht werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Partikel erfolgt ausgehend vom Kern A, wobei das gewählte Oxid in fester, feinteiliger Form eingesetzt wird. Die mittlere Teilchengröße und die spezifische Oberfläche der Kernpartikel liegen im allgemeinen in den oben für die erfindungsgemäßen Partikel angegebenen Bereichen. Brauchbare Kernpartikel sind im Handel erhältich, beispielsweise als hochdisperse Kieselsäure, wie Aerosil® der Degussa AG, Frankfurt, HDK 80, 100 und 600 der Wacker-Chemie GmbH, München und Cab-O-Sil® der Cabot Corp., Boston, Mass., USA oder hochdisperses Titandioxid, wie Titandioxid P25 der Degussa AG. Auch die Mischoxide sind im Handel erhältlich, z.B. Si-Al-Mischoxide unter der Bezeichnung Aerosil® MOX und COK der Degussa AG.

25

30

20

15

5

Die Anbindung der Reste B, -B-X und/oder X erfolgt ausgehend von den Kernpartikeln in fester Form in einem Verfahrensschritt (in situ) in Gegenwart von starken Säuren, wie überraschenderweise gefunden wurde. Im allgemeinen wird das die Seitenkette -BX bzw. die Gruppe -B- bildende Material vorgelegt und die Kernpartikel werden eingearbeitet, beispielsweise durch Rühren. Zweckmäßigerweise wird dabei bei erhöhter Temperatur gearbeitet, die im allgemeinen im Bereich von 30 bis 80°C liegt. Alternativ können die Kernpartikel auch mit dem die Seitenketten bildenden Material imprägniert werden.

35

40

Falls erforderlich, wird zu dem erhaltenen Gemisch dann ein Reagens gegeben, das in der Lage ist, die Umsetzung mit den OH-Gruppen des Kerns A zu bewirken. Im allgemeinen handelt es sich dabei um eine starke Säure, einschließlich Lewis-Säuren, die als Katalysator die Umsetzung bewirkt. Die Menge an starker Säure liegt im allgemeinen im Bereich von 1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Menge an Kernpartikel. Geeignete starke Säuren sind anorganische und organische Säuren, wie Schwefelsäure, Phosphorsäure, Maleinsäure, Methan-

sulfonsäure oder p-Toluolsulfonsäure oder deren Anhydride. Geeignet sind auch dualfunktionelle Verbindungen, die mindestens eine Säuregruppe und mindestens eine funktionelle vernetzbare organische Gruppe in ihrem Molekül aufweisen. Beispiele hierfür sind die Ester der Phosphorsäure mit α,β -ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, wie Acrylsäure und Methacrylsäure. Zweckmäßigerweise gibt man ein Tensid (insbesondere ein anionisches oder nicht-ionisches Tensid) in einer Menge von im allgemeinen 0,1 bis 3 Gew.-%, bezogen auf die Menge an Kernpartikel, zu, um die Benetzung der Kernpartikel zu erleichtern.

10

15

20

40

Die Umsetzung wird bei der oben genannten Temperatur durchgeführt, die Reaktionszeit liegt im allgemeinen im Bereich von 10 Minuten bis 5 Stunden. Nach beendeter Reaktion wird die starke Säure mit einer Base, beispielsweise Natrium- oder Kaliumhydroxid, neutralisiert. Die dabei gebildeten Salze können gewünschtenfalls mittels Ionenaustauscher entfernt werden.

Die Anbindung der Seitenkette -B-X erfolgt vorzugsweise in einer Stufe durch Umsetzung mit einer Verbindung Y-B-X, wobei Y für eine Gruppe steht, die in der Lage ist, mit den Hydroxidgruppen auf der Oberfläche der Kernpartikel zu reagieren. Geeignete Gruppen Y sind beispielsweise Hydroxygruppen, Epoxygruppen, Halogene, metallorganische Gruppen, wie Trialkoxysilan- oder Trialkoxititan-Verbindungen, wobei die freie Valenz von Si und Ti durch die Gruppe B-X abgesättigt ist. Beipiele für brauchbare Verbindungen Y-B-X sind Acryl- oder Methacryloxypropyl-trimethoxysilan, Acryl- oder Methacryloxypropyl-trimethoxytitan, Glyzidylacrylat oder -methacrylat, Epoxide mit einer, insbesondere 2 oder mehreren Epoxygruppen, wie Glycidol, Mono- und Diepoxide auf Basis von Bisphenol, Novolak und Kresolen, 2,3-Epoxypropylurethan mit mindestens einer verkappten Isocyanatgruppe, 2,3-Epoxypropyl(meth)acrylat, Allylglycidylcarbonate, Glycidylcyanurate, wie Alkoxy-diglycidylcyanurate, Alkylglycidylether und Glycerylamine etc. MeO-Brücken in der Seitenkette können durch Zugabe der entsprechenden monomeren oder polymeren Metallalkoxylate oder der partiellen Hydrolyseprodukte davon, beispielsweise Tetramethoxysilan, Tetraethoxysilan, Tetrabutoxytitan, Dimethoxydisilanol, Polydimethoxysiloxan, Aluminiumisopropylat etc, eingeführt werden. Die für die Einführung der Seitenkette -B-X erforderlichen Ausgangsverbindungen sind im Handel erhältlich oder können in dem Fachmann bekannter Weise hergestellt werden. Auch die Ausgangsverbindung für die Herstellung der Partikel mit einer Polyalkylhydrogensiloxanseitenkette ist im Handel erhältlich als Baysilone-Öl MH 15 der Bayer AG.

Alternativ kann die Einführung der Seitenkette in zwei Stufen erfolgen, indem zunächst der Rest B eingeführt wird und im Anschluß daran die Gruppe X mit dem Rest B verbunden wird. Die Einführung des 5 Restes B erfolgt durch Umsetzung der Kernpartikel mit einer Verbindung Y-B-Y', wobei Y die oben genannten Bedeutungen besitzt. Y' steht für eine Gruppe, die in der Lage ist, mit dem zur Einführung der Gruppe X verwendeten Reaktionspartner zu reagieren. Im allgemeinen hat Y' die gleichen bedeutungen wie Y. Geeignete Verbindungen Y-B-Y' sind beispielsweise Metallalkoxidverbindungen, wie Tetramethoxysilan, Tetraethoxysilan, Tetrabutoxytitan, Poly- (diethoxysiloxan), Poly(dimethoxysiloxan), Diethoxysiloxan-s-butylaluminat, Diethoxysiloxan-ethyltitanat, Poly- (dibutyltitanat), Poly(octylenglykoltitanat), sowie die in der DE 4020316 A beschriebenen Silicium-, Aluminium- und Titanverbindungen. Auch diese Verbindungen sind im Handel erhältlich (z.B. von Kenrich Petrochemicals Inc., Bayonne, N.J., USA oder Gelest, Inc., Tullytown, P.A., USA) oder in dem Fachmann bekannter Weise herstellbar.

Das erhaltene Produkt wird dann in einem weiteren Schritt mit 20 einem Reagenz zur Einführung der funktionellen Gruppe X umgesetzt. Geeignete Reagentien sind beispielsweise Metallalkoxide, wobei eine Valenz des Metalls mit der funktionellen Gruppe abgesättigt ist. Beispiele für derartige Verbindungen sind Isopropyl-dimethacrylisostearoyltitanat, Alkoxy-tri(meth)acryltitanat, wobei Alkoxy für 25 CH3O-(C2H4O)2 steht, sowie die entsprechenden Siliziumverbindungen etc.. Diese Verbindungen sind von der Firma Kenrich Petrochemicals, Inc., Bayonne, USA, erhältlich oder können in dem Fachmann bekannter Weise hergestellt werden.

30

35

10

15

Durch Zugabe von Metallalkoxiden, bei denen mindestens eine Valenz des Metalls durch einen von einem Alkoxid verschiedenen Rest abgesättigt ist, können weitere an Me gebundene organische Reste eingeführt werden. Hierfür brauchbare Verbindungen sind beispielsweise Isopropyl-triisostearoyltitanat, Isopropyl-tri(dodecyl)benzolsulfonyltitanat, Isopropyl-tri(dioctyl)phosphatotitanat, Isopropyl (4-amino) benzolsulfonyl-di (4-dodecyl) benzolsulfonyltitanat, Isopropyl-tri(dioctyl)pyrophosphatotitanat, Isopropyl-tri(N-ethylendiamino)ethyltitanat, Di(dioctyl)pyrophosphat-oxoethylentitanat, Di(dioctyl)phosphato-ethylentitanat, Di (dioctyl) pyrophosphato-ethylentitanat,

Di(butyl, methyl) pyrophosphato-ethylentitanat,

Tetraisopropyl-di(dioctyl) phosphatotitanat,

Tetraoctyl-di(ditridecyl) phosphitotitanat,

Tetra(2,2-diallyloxymethyl) butyl-di(ditridecyl) phosphitotitanat,

Dimethacryl-oxoethylentitanat, Neoalkoxy-trineodecanoyltitanat,

Neoalkoxy-tri(dodecyl) benzolsulfonyltitanat,

Neoalkoxy-tri(dioctyl) phosphatotitanat,

Neoalkoxy-tri(dioctyl) pyrophosphatotitanat,

Neoalkoxy-tri(N-ethylendiamino) ethyltitanat,

Neoalkoxy-tri(m-amino) phenyltitanat, und die entsprechenden Zirkoni
umverbindungen. Auch diese Verbindungen sind von Kenrich Petrochemicals, Inc. erhältlich.

Die erfindungsgemäßen Partikel sind hervorragende Rückgratpolymere und Rückgratbindemittel und bilden eine neue und innovative Stoffklasse. Sie lassen sich allein oder mit Coreaktanten zur Herstellung von Beschichtungs-, Überzugs-, Polymer-, Form-, Verguß-, Kleb- und Dichtmassen, Lacken, Oberflächenvergütungsmitteln, Massen für den Dental-, Kosmetik- und Medizinbereich und/oder als Bindemittel für Holzwerkstoffe und Steinmassen und dergleichen formulieren. Solche Formulierungen können mit üblichen Hilfsstoffen, wie

- Additiven, wie z\u00e4helastifizierende Stoffe-, Licht- und Alterungsschutzmittel, Weichmacher, Gleitmittel, Antistatika, Haftvermittler
- 25 anorganischen und organischen Füllstoffen und Verstärkungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Kaolin, Leicht- und Schwerspate, Siliciumoxide, Erdalkalioxide, Metalloxide und -pulver, Mikrohohlkörper, Ruße, Holzmehle, Fasern aus α-Cellulose, Glas, Polyamid, Polyester, Graphit und Kohlenstoff
- 30 Pigmenten und Farbstoffen, wie Weißpigmente, Titandioxid, Farbruße, Azopigmente und dgl.

modifiziert werden.

35

40

Die erfindungsgemäßen Partikel lassen sich vorteilhaft in Beschichtungsmassen einarbeiten. Die erhaltenen Beschichtungen, Filme und Coatings besitzen je nach Vernetzungsdichte hervorragende mechanische und physikalische Eigenschaften. So wird die Kratzfestigkeit im Vergleich zu Materialien, die nach dem Sol-Gel-Prozeß erhalten wurden, signifikant verbessert. Auch die Gaspermeationswerte, z.B. gegenüber Sauerstoff und Stickstoff, sind bei Filmen aus den erfindungsgemäßen Partikeln deutlich verbessert.

Durch die Einlagerung der Partikel haben sich insbesondere auch

16

10

15

20

25

30

Veränderungen viskoelastischer Kenngrößen im Vergleich zu den unmodifizierten Polymerproben ergeben. Bei einer harmonischen Wechselbeanspruchung einer (polymeren) Probe folgt die Dehnung - wie in vielen anderen physikalischen Ursache-Wirkungs-Beziehungen - der mechanischen Wechselspannung verzögert nach. Der im Hooke'schen Gesetz auftretende Elastizitätsmodul E, der ein Maß für den Widerstand von Materialien gegenüber mechanischen Beanspruchungen (Festigkeit) ist, ist deshalb komplex anzusetzen (E' + iE''), wobei der Speichermodul E' und der Verlustmodul E' temperatur- und frequenzabhängig sind. Auch für die Module E' und E'' drücken sich die Dispersionsrelationen in Analogie etwa zu den komplexen Größen Permeabilität und Dielektrizitätskonstante in Kramers-Kronig-Beziehungen aus.

Die Module E' und E'' sind mit der Dynamisch-Mechanischen Thermoanalyse (DMTA) zu bestimmen. Hierzu werden Folien, Schichten oder auch Fasern einer harmonischen Erregerschwingung im Bereich von 0,01 bis 200 Hz ausgesetzt und dabei gleichzeitig temperaturprogrammiert erwärmt.

Als abgeleitetete charakteristische Materialparameter erhält man den Dämpfungsfaktor tan δ = E''/E' sowie die Glasübergangstemperatur Tg, oberhalb der die Materialien erweichen. Die Tg ergibt sich aus der Lage des maximalen Verlustmoduls.

Die Ergebnisse der dynamisch-mechanischen Messungen sind den Anwendungsbeispielen zu entnehmen. Diese Ergebnisse können nur durch eine äußerst effiziente heterogene Copolymerisation zwischen den ausgedehnten Oberflächenbereichen der reaktiven Partikel und dem organischen Substrat erklärt werden (Erhöhung der polymeren Netzwerkdichte). Damit geht eine überdurchschnittliche Verbesserung makroskopischer Eigenschaften wie z.B. Hochtemperaturstabilität, Kratzund Abriebfestigkeit sowie Verbundfestigkeit und Gasbarrierewirkung einher. Um diese Ergebnisse in ihrer Wirkung einschätzen zu können, ist auf die Untersuchungen von anderen polymeren Nanokompositen mit eingelagerten polymerisationsinaktiven Teilchen zu verweisen (T.Lan, T.J. Pinnavaia, Chem. Mater. 6 (1994) 2216, W. Helbert, J.Y. Cavafile, A. Dufresne, Polym. Composites 17 (1996) 604), wo eine signifikante Erhöhung des Speichermoduls nur im oberhalb von Tg liegenden Erweichungsbereich festgestellt werden konnte. Zudem bleibt in diesen Systemen die Glasübergangstemperatur durch den nanoglobularen Füllstoff weitgehend unbeeinflußt.

WO 00/22052 PCT/EP99/07569

Durch die kovalente Einbindung der Partikel erhöht sich der Speichermodul im gesamten vermessenen Temperaturbereich beträchtlich.

Dadurch sind Temperaturbeständigkeiten und Verbundfestigkeiten bis zu 600° C und höher, extreme Kratz- und Abriebfestigkeiten, ausgeprägte Sperrwirkungen gegenüber Gasen, wie Stickstoff und Sauerstoff, sowie gute adhäsive Verbundfestigkeiten neben hoher Chemikalien-, Langzeit- und Alterungsbeständigkeit gegeben.

10

15

30

35

40

Die erfindungsgemäßen Partikel können allein und auch mit Coreaktanten geschäumt werden. Zum Herstellen solcher Schäume lassen sich bekannte chemische Treibmittel, wie Azoverbindungen, Azodicarbonamide, Hydrazin-Derivate, Semicarbazide, aber auch Gase, wie Stickstoff, Kohlendioxid, Wasserstoffperoxid und andere anorganische und organische Perverbindungen, sowie Blähmittel, wie z.B. Calciumcarbid, die in Kontakt mit Wasser Gase bilden, einsetzen.

Die mit den erfindungsgemäßen Partikeln hergestellten Schäume 20 besitzen herausragende Widerstandseigenschaften im Brandfalle, weil sie eine hohe Glasübergangstemperatur besitzen und durch den hohen Gehalt an anorganischen Bestandteilen nur begrenzt oder überhaupt nicht brennbar sind. Je nach Schaumart wirkt sich zusätzlich neben der hohen Temperaturbeständigkeit auch der sehr gute Isolationswert 25 positiv aus.

Darüberhinaus entwickeln die Partikel an den Grenzflächen zwischen Fügeteiloberflächen und Klebstoffilm sehr hohe adhäsive Kräfte ohne die Kohäsionsfestigkeit der ausgehärteten Klebschicht - selbst bei hohen Temperaturen - zu beeinträchtigen.

Falls die Partikel phosphorhaltige Gruppen aufweisen, wird bessere Korrosions- und Wasserbeständigkeit erzielt.

Außerdem hat sich gezeigt, daß bei der Anwendung der erfindungsgemäßen Partikel in Zusammensetzungen überraschenderweise keine die Rheologie verbessernden Additive und bei mit Mineralstoffen gefüllten Systemen keine Thixotropier- und Antisedimentationsmittel erforderlich sind. Die Transparenz der Zusammensetzungen wird selbst bei hohen Gehalten an Partikeln nicht negativ beeinflußt.

Beispiele

Die Beispiele erläutern die Erfindung ohne sie zu beschränken. Die in den Beispielen verwendeten Abkürzungen haben folgende Bedeutungen:

Partikel Kern A

10	Rohstoff	Abkürzung	Partikelgröße (mittlere)	Oberfläche nach BET (DIN 6613 1) m ² /g
	Hochdisperse			
	Kieselsäure	HDK 600	40 nm	200 ± 50
		HDK 100	0,5mm	-
15	Mischoxid	HDK 80	30 nm	80 ± 20
	(98,3 % Si02 +			
	0,3-1,3 % Al203)		
	Aluminiumoxid	HDA	13 nm	100 ± 15
	Titandioxid	HDT	21 nm	50 ± 15
20	Partikel Seiter	ketten B-X		
	Rohstoff		Abkürzung	,
	Methacryloxypro	pyl-		
25	trimethoxysilar	1	MEMO	
	_			
	3-Aminopropyl-	_	APMO	
	trimethoxysilar	1	AFNO	
30	Vinyltrimethoxy	ysilan	VTMOS	
	Vinyltriethoxys	silan	VTEOS	•
	Oligomeres alum	no-siloxan-		
35	modifiziertes N	Methacryloxy-	MEMO AL	•
	propyltrimetho	cysilan		
	Polymethyl-H-S			
	mit ca. 40 -Si	-H-Gruppen	MH 15	

PCT/EP99/07569

Aluminiumisopropylat,

97 Gew.-%

ALUPROP

Glycidylmethacrylat

GMA

5

Zirkonium-IV-ethylat

ZIRKO

Comonomer / Reaktiver Löser für Partikel

10 Rohstoff

Abkürzung

Tetraethoxypentaerythrittetraacrylat

Mo 10

Bisethoxy-bis-phenol A-diacrylat

gelöst in Tripropylenglykoldiacrylat

Mo 20

15

Trisethoxy-trimethylolpropantriacrylat

TETMPTA

1,2-Epoxycyclohexan-4-carbonsäure-

4'-(1',2'-epoxycyclohexyl)-methylester

Mo 30

20

Trimethylolpropantriacrylat

TMPTA

Trisethoxy-2,4,6-triamino-

s-triazintriacrylat

Viaktin 5970

25

Diverses

Netzmittel

wäßrige Natriumdodecylsulfatlösung, 30 Gew.-% -ig

30

Katalysator

wäßrige Methansulfonsäure, 70 Gew.-% -ig

(Beispiele 1-11)

Maleinsäure bzw. Maleinsäureanhydrid

(Beispiele 12-16)

35

GT Gewichtsteile

ESH Elektronenstrahlhärtung

Herstellung

WO 00/22052

Die Rezepturen der Beispiele 1 bis 15 sind in Tabelle 1 zusammen-5 gefaßt.

Beispiele 1 bis 15:

Die Rohstoffe und Zusammensetzungen der erfindungsgemäßen Parti10 kel gehen aus Tabelle 1 hervor, während die Herstellung nachstehend beschrieben ist.

In einem Rührgefäß wird das jeweilige Comonomere vorgelegt und auf die vorgegebene Reaktionstemperatur erwärmt. Bei Erreichen der Reaktionstemperatur werden die angegebenen Mengen an Kernmaterial A und die Verbindungen B-X unter intensivem Rühren alternierend in das flüssige Comonomer eingetragen und homogen verteilt. Anschließend erfolgt unter Rühren während 15 Minuten der Zusatz von Wasser und der Netzmittel- und Katalysatormengen gemäß Tabelle 1. Anschließend wird bei der jeweiligen Reaktionstemperatur weitergerührt. Zum Schluß neutralisiert man gegebenenfalls mit 50 %-iger wäßriger Natriumhydroxidlösung während etwa 15 Minuten und kühlt das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur ab.

Im Beispiel 11 wird kein Comonomer als Vorlage benötigt.

Beispiel 16:

In einem Rührgefäß (2 1), ausgerüstet mit Rührwerk, Tropftrichter und Rückflusskühler werden 100 GT HDK 600 und/oder HDA in 1 1 Aceton vorgelegt. Das Gemisch wird unter intensivem Rühren zum Sieden erhitzt. Anschließend werden unter fortwährendem Rühren 50 GT MEMO und danach 1,5 GT Maleinsäureanhydrid, gelöst in 10 GT Wasser, zugesetzt. Man erhitzt noch 2 Stunden unter Rückfluss weiter. Zum Schluss wird das Lösungsmittel bei 30 °C unter vermindertem Druck (1,6 kPa) abdestilliert. Das erhaltene Nanopulver wird anschließend zerkleinert bzw. mikronisiert. Die Ausbeute ist nahezu quantitiv.

Beispiel 17:

30,0 GT HDK 100 wurden in 10,0 GT GMA angeteigt und anschließend mit 60,0 GT eines Gemisches bestehend aus 12 Gew.-% TMPTA und 88 % TETMPTA vermischt. Dieses Gemisch wird 45 Minuten in einer Fritsch Planetenkugelmühle "Pulverisette 5" unter Verwendung von Zirkonium-(IV)-oxid-Kugeln (4 Kugeln Ø 20mm; 15 Kugeln Ø 10 mm; Mahlbechervolumen 75 ml) bei einer Rotationsgeschwindigkeit der Mahlbecher von 360 min-1 gemahlen. Anschließend tropft man 0,2 ml 70 Gew.-%-ige wäßrige Perchlorsäure zu, damit die kovalente Anbindung über die Epoxygruppe des GMA an das Kernmaterial A erfolgt. Nach weiterer etwa 20-minütiger Mahlung ist die erhaltene kolloidale Dispersion nach bekannten Methoden verarbeitbar. Hinsichtlich der Eigenschaften siehe Tabelle 2.

Beispiel 18:

In einem Rührgefäß mit aufgesetztem Rückflußkühler werden 46 GT HDK 600 und 34 GT MEMO in 200 GT Aceton gelöst und zum Sieden erwärmt. Anschließend werden unter intensivem Rühren schnellstens 20 GT ALUPROP zudosiert. Nach etwa 5 Minuten erfolgt die Zugabe von 13 GT Wasser, 2,45 GT Netzmittel- und 1,3 GT Katalysatorlösung innerhalb von 15 Minuten. Bei 56 °C wird eine Stunde weitergerührt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt gegebenenfalls mit 50 %iger Natriumhydroxidlösung neutralisiert und das inerte Lösemittel unter Vakuum abdestilliert. Die reine Reaktionsmasse ist bei Raumtemperatur halbfest bis fest und besitzt thermoplastische Eigenschaften.

belle 1: Zusammensetzungen (Rezepturen) der Beispiele 1 bis 15

Tabelle I: Zusa	Tabelle 1: Zusammensetzungen (Kezepturen) der Beispiele 1 dis 13	aren) der beispi	CI SIO I 3				
	Comonomer Reaktiver Löser	Kemmaterial A	Seitenketten B-X	Wasser	Netzmittel + Katalysator- lösung	Reaktions- temperatur da	s- dauer
Beispiel 01	GT 66,25 Mo 20	GT 22,5 HDK 600	GT 11,25 MEMO	GT 2,9	GT 0,54+ 0,50	သ 80	min 105
03	62,5 Mo 10	17,5 HDK 600	12,5 MEMO + 7,5 ALUPROP	4,875	0,92+ 1,00	08	105
03	39,75 Mo 30 + 26,50 TMPTA	22,5 HDK 600	11,25 MEMO	2,9	0,54+ 0,50	09	22
04	66,25 Mo 20	22,5 HDK 600	11,25 MEMO	2,8	0,54+ 2,0	99	150
90	62,5 Mo 10	17,5 HDK 600	12,50 MEMO + 7,50 ALUPROP	4,58	0,92+ 2,0	70/ 78	30 180
90	62,5 Mo 10	25,0 HDK 600	12,5 MEMO AL	1,25	0,236+	08	06
07	66,25 Mo 30	22,5 HDK 600	11,25 MEMO AL	1,45	0,270+ 0,250	09	30
80	62,50 Mo 10	17,5 HDK 600	12,5 MEMO AL + 7,5 ZIRKO	6,1	0,350+ 0,250	80	06
60	66,25 Mo 30	22,5 HDK 600	11,25 APMO	1,65	0,230+	09	. 50
. 01	62,5 Mo 10	17,5 HDK 80	11,25 MEMO AL + 8,75 ZIRKO	1,9	0,360+ 0,250	80	, 06
11		20,0 HDK 600	80,0 MH 15	2,9	0,528+	08	20

•	Comonomer		Kernmaterial	Seitenketten			Wasser	Netzmittel
	+ Reaktiver Lüser	Reaktions- A	B-X		Katalysator- lösung	temperatur	dauer	
Beispiel	GT	GT	GT	GT	GT	ာ့	min	
13	62,5 Mo 10 ¹	25,0 HDK 600	HDK 600 12,5 VTMOS	5,0	0,250+ 0,375 ³	70	180	
13	64,5 Mo 10 ²	25,7 HDK 600	9,8 VTEOS	3,1	0,150+ 0,390 ³	. 02	270	
	55,5 Mo 30 ¹	22,3 HDA	22,2 VTMOS	6,8	0,440+ 0,330 ³	70	180	
15	55,5 Mo 20 ¹	22,3 HDT	22,2 VTMOS	6'8	0,440+ 0,330 ³	70	180	

337

Zusatz von 0,04 GT 4-Hydroxyanisol Zusatz von 0,12 GT 4-Hydroxyanisol Maleinsäure bzw. Maleinsäureanhydrid als Katalysator anstelle von Methansulfonsäure

Vergleichsbeispiel 1
"Sol-Gel-Prozeß":

In einem Dreihalskolben mit Rührer und Gasdurchleitung werden 40
ml TMPTA vorgelegt. Nach einstündiger kräftiger Spülung mit Reinstickstoff wird eine Lösung bestehend aus 0,5 GT Natrium in 10 ml absolutem Ethanol innerhalb von 5 Minuten zugesetzt. Nach weiterem 10-minütigem Rühren dosiert man 7,5 ml wasserfreies
2-Aminoethanol innerhalb von 20 Minuten zu. Anschließend wird
noch 4 Stunden bei 50 °C unter ständiger N2- Ein- und Durchleitung weitergerührt. Danach gibt man innerhalb von 15 Minuten 10 ml Orthokieselsäureethylester zu. Sodann wird zum Reaktionsgemisch eine Lösung von 0,25 g Netzmittel (Natriumdodecylsulfat gelöst in 5 ml Wasser) innerhalb einer Stunde zugetropft. Es wird noch eine Stunde bei 50 °C weitergerührt. Zum Schluß wird der Ansatz so schnell wie möglich auf Raumtemperatur abgekühlt. Dieses Reaktionsprodukt wurde im Vergleich mit den erfindungsgemäßen Partikeln geprüft (Tabelle 3).

20 Vergleichsbeispiel 2
 "Sol-Gel-Lack"

In einem Rührgefäß werden 33 GT TMPTA und 0,08 GT 4-Hydroxyanisol vorgelegt und auf 65-70 °C erwärmt. Zum vorgewärmeten Acrylatgemisch wird eine Lösung aus 0,2 GT Maleinsäureanhydrid, 0,7 GT Natriumdodecylsulfat und 14,0 GT Wasser zugegeben und anschließend innerhalb 30 Minuten ein Gemisch aus 45,5 GT Tetraethoxysilan und 6,5 GT MEMO zugegeben. Anschließend rührt man das Reaktionsgemisch weiter und destilliert innerhalb von 6 Stunden das Wasser/Alkohol-Gemisch bei einem Druck von 1,6 kPa ab. Zuletzt kühlt man die verbleibende Reaktionsmasse schnellstens auf Raumtemperatur ab.

Anwendungsbeispiele 19-21

Beispiel 19:

30

35

Mit der kolloidalen Dispersion aus Beispiel 1 ist mit einem Rakel ein etwa 0, 1 mm starker Film auf einem Silikon-Trennpapier hergestellt worden. Dieser Film ist anschließend mit Elektronenstrahlen (Dosis 80 kGy/180 keV-Anlage) unter Schutzgasatmosphäre (N2) gehärtet worden. Dieser Film wurde der Dynamisch-Mechanischen Thermoanalyse (DMTA) unterzogen, um den Dämpfungsfaktor tan δ = E" / E' und die Glasübergangstemperatur (Tg) zu bestimmen. Die Messungen wurden mit der Perkin Elmer-Anlage DMA 7e mit angelegten statistischen und dynamischen Erregerkräften von 200 mN bei einer Frequenz von 1 Hz im Temperaturbereich von -20 bis +250 °C durchgeführt. In Fig. 1 ist zu erkennen, daß der Speichermodul für die erfindungsgemäßen Partikel im Vergleich zum reinen Acrylat "Mo 20" bereits im unterhalb von Tg liegenden Erstarrungsbereich deutlich erhöht ist (bei 20 °C um etwa einen Faktor 1,4). Im mechanischen Dispersionsgebiet tritt eine Verschiebung des Maximums von tan δ ein und die Glasübergangstemperatur (Tg) liegt um einige 10 K höher (Fig. 2).

15

20

10

Beispiel 20:

Mit der kolloidalen Dispersion aus Beispiel 2 wurde analog Beispiel 19 verfahren und ein Testfilm hergestellt. Diese Dispersionen unterscheiden sich nur durch ihre Comonomere. Allein der Austausch des Comonomeren "Mo 20" (Beispiel 1) durch das Comonomere "Mo 10" demonstriert erfindungsgemäß eine weitere Verbesserung der viskoelastischen und makroskopischen Eigenschaften, die durch die Modifizierung des hochvernetzenden Tetraacrylats "Mo 10" erreicht wird und keinen Glasübergang mehr besitzt. Fig. 3 zeigt bereits beim unmodifizierten organischen Substrat eine weitaus höhere Temperaturstabilität des Speichermoduls im Vergleich zu "Mo 20" im Beispiel 1 (Fig. 1). Durch die kovalente Einbindung der erfindungsgemäßen Partikel (Beispiel 2) erhöht sich der Speichermodul im gesamten vermessenen Temperaturbereich beträchtlich. Deshalb sind Temperaturbeständigkeiten von 600 °C und höher, extreme Kratz- und Abriebfestigkeiten, ausgeprägte Sperreigenschaften gegenüber Gasen, wie Stickstoff und Sauerstoff, sowie gute adhäsive Verbundfestigkeiten neben hoher Chemikalien-, Langzeit- und Alterungsbeständigkeiten gegeben und realisierbar (Fig. 4). Weitere Eigenschaften im Vergleich zum Monomer "Mo 10"

und Vergleichsbeispiel 1 (Sol-Gel-Prozeß) sind in Tabelle 3 zusam-

mengefaßt.

Beispiel 21:

5 Mit der kolloidalen Dispersion aus Beispiel 2 wurde eine Klebmasse mit folgender Zusammensetzung formuliert:

50,0 GT Reaktive Dispersion nach Beispiel 2

44,0 GT Füllstoff "Calciumcarbonat", gecoatet

5,0 GT Dibenzoylperoxidpaste, 50 %-ig in Dioctylphthalat

1,0 GT N, N'-Diethylanilin

Zunächst wird in der reaktiven Dispersion das N, N - Diethylanilin (Beschleuniger) homogen verteilt. Anschließend wird der Füllstoff bei leicht erhöhter Temperatur (40 °C) homogen eingearbeitet. Zum Schluß setzt man den Reaktionsinitiator "Benzoylperoxidpaste" zu und verteilt ihn gleichmäßig in der Paste. Die fertige Masse hat eine Topfzeit (DIN 16920) von 25 Minuten/20 °C. Mit dieser Masse wurden entfettete Stahlprüfkörper in einschnittiger Überlappung für den Zugscherversuch nach DIN 53283 geklebt. Nach 24-stündiger Lagerung von 10 Prüfkörpern bei Raumtemperatur wurden sie geteilt; d.h. 5 dieser Prüfkörper wurden 48 Stunden bei 200 °C im Trockenschrank und anschließend 24 Stunden bei Raumtemperatur gelagert. Die anschließende Prüfung nach DIN 53283 ergab folgende Durchschnittswerte:

25

10

Zugscherfestigkeit

Härtung 24 Std. / 20 °C 18 N / mm²

Härtung 24 Std. / 20 °C und 17 N / mm²

Alterung 48 Std. / 200 °C

30

35

Die hohe Glasübergangstemperatur der gehärteten Partikeldispersion (Fig. 4) bestätigt die hohe Temperaturbeständigkeit solcher Massen ohne dabei Verlust an Verbundfestigkeiten in Kauf nehmen zu müssen. Die Klebschicht zeigte einen 100 %-igen Kohāsionsbruch.

Tabelle 2: Härte, Kratz- und Abriebfestigkeit der Beschichtung nach Beispiel 12 im Vergleich zu 2 Handelsprodukten

5		ESH - Dosis	Pendel- härte	Erichsen- Tiefung ¹	Diamant- nadelnach Vicardt ²	Taber-Abraser Sandfall Methode
	Produkt	[kGy]	[S]	[N]	[N]	[~ 10 % - total]
10	Esa Lux LR 1283 (Handelsprodukt) - Vergleich -	90	142	14/16 NH ³	2	1400 - 3300 U
15	Viaktin 5970 (Handelsprodukt) - Vergleich -	140	121		_	1500 - 2500 U
20	Beispiel 19 erfindungs- gemäß	60	144/152 NH ³	> 20	8	4500 - 9500 U

¹Erichsen = Stahlblech

² Vicardt = Diamant

³ NH = Nachhärtung nach 12 Tagen

Tabelle 3: Eigenschaftsvergleiche mit Produkten nach dem Stand der Technik, dem Sol-Gel-Prozeß und dem Beispiel 2 (erfindungsgemäß)

5		ESH- Dosis	Mikro- ritzhärte (Diamant)	Erichsen Härte DIN 55350 (Prüfstab 318)	Traber Abraser-Test DIN EN 438-2	Glanz Einstrah Winkel DIN/ISO 900ff	ıl- n I	ıl/h x	rmation ² m ² x bar 3380
	Produkt	[kGy]	[N]	[N]	[U]	60 °C¹	N ₂	02	Trenn- faktor
15									
	Monomer Mo 10	40	3,5	4	2700	75,0/39,8	8.4	22.3	2,7
20	Vergleichs- beispiel 1 "Sol-Gel Prozeß"	40	5,0	5,5	5200	68,0/54,9	4,3	17,2	4,0
25	Beispiel 2 erfndungs- gemäß	40	8,0	7, 5	8300	81,6/80,4	1,1	7,8	7,1
. 30	¹ Ausgangswe 60 manuellen mit Stahlwolle	Kratzzyk	ch len	² Papier (60 g Auftragsgew) icht 15 g/m²				

mit Stahlwolle

PATENTANSPRÜCHE

Hochtemperaturbeständige polymerisierbare Metalloxidpartikel mit einer Glasübergangstemperatur der Homopolymerisate von ≥ 100° C und mit einem Kern A aus mindestens einem Oxid eines Metalls oder Halbmetalls der dritten bis sechsten Hauptgruppe, der ersten bis achten Nebengruppe des Periodensystems oder der Lanthaniden und mit mindestens einer über ein oder mehrere Sauerstoffatome des Oxids kovalent an den Kern gebundenen Gruppe -(B)w-X, worin w für 0 oder 1 steht und B für einen Rest der Formeln

 $-(MeO) \times Me(O) y1 - (R) y2 - oder - R(O) z-$

15

20

25

30

35

steht, wobei x für 0 bis 100, yl, y2 und z unabhängig voneinander für 0 oder 1 stehen und Me ein Metall oder Halbmetall der dritten bis sechsten Hauptgruppe oder der dritten bis achten Nebengruppe des Periodensystems bedeutet, wobei die freien Valenzen von Me eine Bindung an ein weiteres Sauerstoffatom des Kerns A und/oder eine Bindung über ein Sauerstoffatom an ein Me in einer anderen Gruppe B und/oder eine Bindung an ein Sauerstoffatom eines anderen Kerns A darstellen und/oder durch H, einen organischen Rest und/oder einen Trialkylsilyloxyrest abgesättigt sind,

R für divalentes Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Arylalkyl, Alkylaryl, Alkoxy, Acyl, Acyloxy oder für einen Rest steht, der nach Entfernung von zwei phenolischen Wasserstoffatomen aus einer mindestens zwei phenolische Hydroxylgruppen aufweisenden Phenolverbindung verbleibt, wobei R gegebenenfalls durch 1, 2 oder 3 Reste substituiert, die unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Hydroxy, Alkoxy, Halogen und, im Falle von Aryloder Cycloalkylresten, auch Alkyl, und/oder durch ein oder zwei Sauerstoffatome in der Kette unterbrochen sein kann, und

X eine reaktionsfähige funktionelle Gruppe oder einen Rest mit einer reaktionsfähigen, funktionellen Gruppe bedeutet.

40 2. Partikel nach Anspruch 1, wobei die Gruppe oder die Gruppen -BX mindestens 10 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 20 Gew.-%, bezo-

PCT/EP99/07569

gen auf das Gesamtgewicht der Partikel, ausmachen.

- 3. Partikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Kern ein Si-, Al-, Ti- oder Zr-Oxid, oder ein Gemisch oder Mischoxid davon ist.
- 4. Partikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei Me für ein Metall oder Halbmetall der dritten oder vierten Hauptgruppe oder der vierten Nebengruppe des Periodensystems steht.
- 10 5. Partikel nach Anspruch 4, wobei Me für Si, Ti, Al oder Zr steht.
 - 6. Partikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei B ausgewählt ist unter
- 15 a) Me $(0)y_1-R$
 - b) Me-O-Me(O)y1-R-
 - c) -Me-O-Me-O-Me(O)y1-R-
 - d) -R-O-
 - e) -R-

20

5

worin y für 0 oder 1 steht und R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzt.

- 7. Partikel nach Anspruch 6, wobei -Me-O-Me- im Rest b ausgewählt ist unter
 - Si-O-Si-
 - Si-O-Al-
 - Si-O-Ti-
 - Si-O-Zr-
 - Al-O-Ti-
 - Al-O-Zr-
 - A1-O-A1-

und -Me-O-Me-O-Me- im Rest c für -Si-O-Ti-O-Zr- steht.

35

30

8. Partikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei R für divalentes Alkyl, Hydroxyalkyl, Alkoxy oder Acyloxy steht oder ein nach Entfernung der beiden phenolischen Wasserstoffatome verbleibender Bisphenol A, B oder F-Rest.

40

9. Partikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei X für

eine Epoxygruppe, Isocyanatgruppe, eine Gruppe mit mindestens einem aktiven Wasserstoffatom oder eine Gruppe mit mindestens einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung steht.

5 10. Partikel nach Anspruch 9, wobei X für eine Epoxygruppe, eine Aminogruppe oder eine Gruppe der Formel

$$R^{1}$$
 Oder R^{3} N

- steht, worin R¹ den nach Entfernung der Carboxylgruppe verbleibenden Rest einer ethylenisch ungesättigten C3-C8-Monocarbonsäure oder C4-C8-Dicarbonsäure bedeutet und Y für O oder NR², wobei R² und R³ für H oder C1-C4-Alkyl stehen.
- 15 11. Partikel nach Anspruch 9 oder 10, wobei R für -(CH2)n-,
 -CH2CHOHCH2- oder -CH2CHOHCH2-Z- steht, worin n für 1 bis 6 und
 Z für einen nach Entfernung der beiden phenolischen Wasserstoffatome verbleibenden Bisphenolrest steht.
- 20 12. Partikel nach Anspruch 1, wobei
 A Siliciumdioxid, Titandioxid oder ein Si/Al-Mischoxid ist,
 -B-X für (MeO) xMe(O) y1 (CH2) nOCOCR4 = CH2 oder

 (MeO) xMe(O) y1CH2CH0HCH2OCOCR4 = CH2 steht, wobei

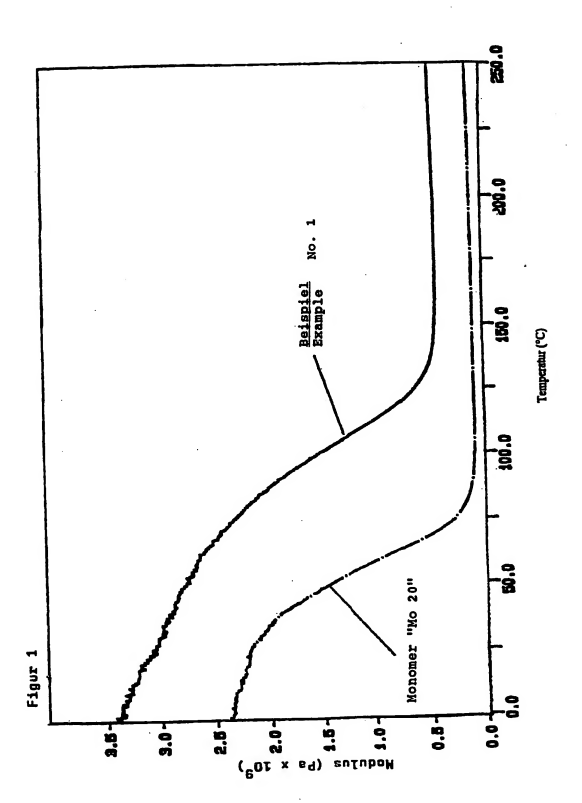
 Me für Si, Al, Ti oder Zr, x für 1 oder 2, y1 für 0

 oder 1, n für 2 bis 6 und R4 für H oder CH3 steht,
 wobei die freien Valenzen von Si, Al, Ti oder Zr

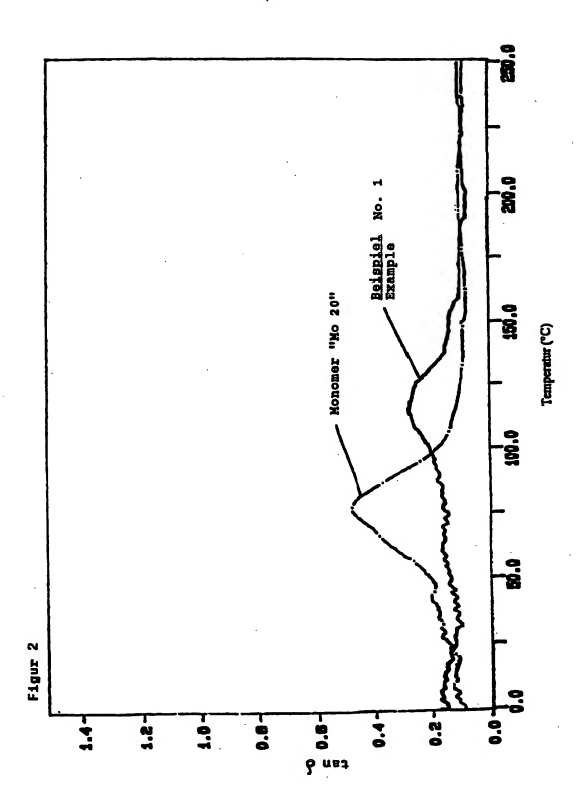
 durch Alkoxyreste abgesättigt und/oder an Sauerstoffatome des
 gleichen oder eines anderen Kerns A gebunden sind.
- 30 13. Partikel nach Anspruch 12, wobei MeOMe bzw. MeOMeOMe die in Anspruch 7 angegebenen Bedeutungen besitzt.
- 14. Partikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die freien Valenzen von Me durch Alkyl, Aryl, Alkoxy, eine Gruppe der Formel

worin R¹ und Y die in Anspruch 10 angegebenen Bedeutungen besitzen, oder eine phosphathaltige Gruppe abgesättigt sind.

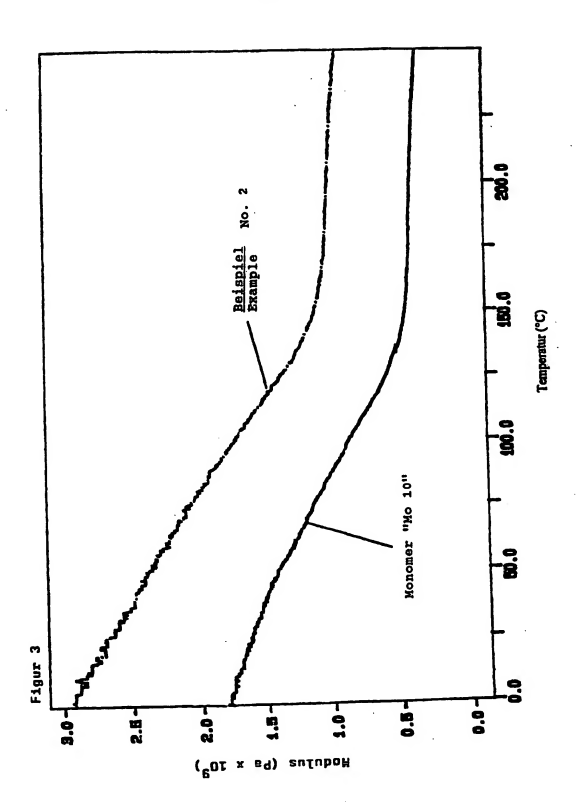
- 15. Partikel nach Anspruch 1, wobei die Seitenkette ein Polyalkylhydrogensiloxanrest ist.
- 10 16. Partikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche mit einer Glasübergangstemperatur der Homopolymerisate von > 250° C.
- 17. Verfahren zur Herstellung der Partikel nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass man die Reste B, -B-X und/oder X an den in fester Form vorliegenden Kern A in Gegenwart von starken Säuren kovalent anbindet.
- 18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass man die kovalente Anbindung in einem Verfahrensschritt (in situ) durch20 führt.
 - 19. Zusammensetzung, enthaltend die Partikel nach einem der Ansprüche 1 bis 16.
- 25 20. Verwendung der Partikel nach einem der Ansprüche 1 bis 16 zur Herstellung von als Beschichtungsmassen, Überzugsmassen, Klebmassen, Dichtmassen, Formmassen, Gußmassen, Polymermassen oder Massen für den Dental-, Kosmetik- oder Medizinbereich, Lacken, Oberflächenvergütungsmitteln oder als Bindemittel für Holzwerkstoffe und Steinmassen.



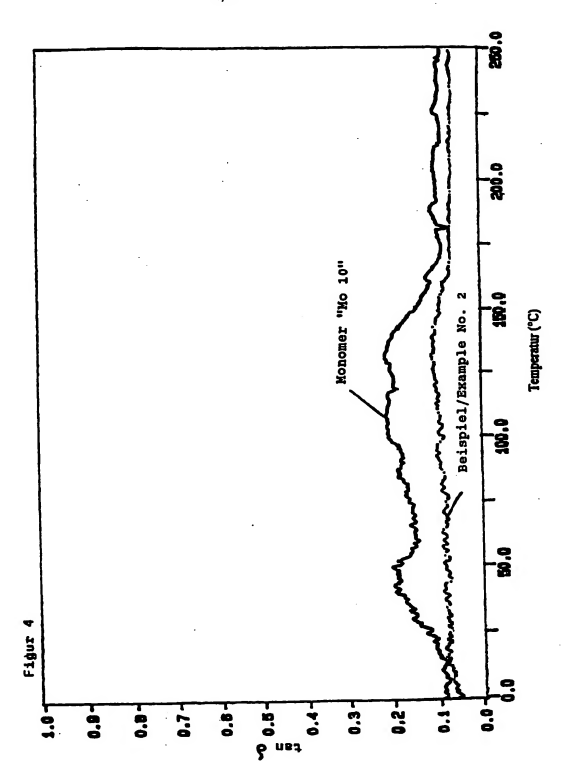
ERSATZBLATT (REGEL 26)



ERSATZBLATT (REGEL 26)



ERSATZBLATT (REGEL 26)



ERSATZBLATT (REGEL 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter mal Application No

	•	PC	T/EP 99/07569
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C09C3/08 C08K9/04		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	ssification and IPC	
	SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed by class	fication symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included .	In the fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of da	ta base and, where practical, sear	ch terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of ti	ne relevant passages	Relevant to claim No.
Α	DE 42 33 396 A (MERCK PATENT G 7 April 1994 (1994-04-07) page 6, paragraph 3 claims 1-10	MBH)	1-20
Α	WO 94 07945 A (DALLMANN HERRMA PATENT GMBH (DE); MARQUARD KUR 14 April 1994 (1994-04-14) page 14 -page 15; example 1A claim 1		1-20
Α	WO 93 25611 A (MERCK PATENT GM AG (DE); POHL LUDWIG (DE); MAR 23 December 1993 (1993-12-23) claims 1,7		1-20
		-/	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family memb	pers are listed in annex.
"A" docum	ategories of cited documents : tent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not i	after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the
filing ("L" docume which	document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	cannot be considered n involve an inventive ste "Y" document of particular re	elevance; the claimed invention ovel or cannot be considered to p when the document is taken alone blevance; the claimed invention o involve an inventive step when the
other	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means the published prior to the international filing date but than the priority date claimed	document is combined	with one or more other such docu- on being obvious to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the in	ternational search report
1	3 January 2000	24/01/2000)
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Siemens, I	7

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intel Inal Application No PCT/EP 99/07569

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	/EP 99/.0/569
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 688 834 A (RHONE POULENC CHIMIE) 27 December 1995 (1995-12-27) example 1 claim 1	1-20
	*	
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

anformation on patent family members

inte anal Application No PCT/EP 99/07569

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 4233396	Α	07-04-1994	CA	2125176 A	14-04-1994
			DE	59304840 D	30-01-1997
			WO	9407948 A	14-04-1994
			WO	9407945 A	14-04-1994
			EP	0663933 A	26-07-1995
			EP	0615531 A	21-09-1994
			JP	7502301 T	09-03-1995
			JP	8501818 T	27-02-1996
			US	5494949 A	27-02-1996
			US	5698309 A	16-12-1997
WO 9407945	Α	14-04-1994	DE	4233396 A	07-04-1994
			DE	4316814 A	24-11-1994
			CA	2125176 A	14-04-1994
			DE	59304840 D	30-01-1997
			WO	9407948 A	14-04-1994
			EP	0663933 A	26-07-1995
			EP	0615531 A	21-09-1994
			JP	7502301 T	09-03-1995
			JP	8501818 T	27-02-1996
			US	5494949 A	27-02-1996
			US	5698309 A	16-12-1997
WO 9325611	Α	23-12-1993	DE	4219287 A	16-12-1993
			AT	186061 T	15-11-1999
			DE	59309852 D	02-12-1999
			EP	0644914 A	29-03-1995
		•	JP	7507823 T	31-08-1995
			US	5618872 A	08-04-1997
EP 0688834	Α	27-12-1995	FR	2721615 A	29-12-1995
			AU	675036 B	16-01-1997
			AU	2183495 A	22-02-1996
			BR	9502926 A	04-06-1996
			CA	2152532 A	25-12-1995
			FI	953140 A	25-12-1995
			JP	8053630 A	27-02-1996
			US	5718907 A	17-02-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter inales Aktenzeichen PCT/EP 99/07569

			101/11 33/	0,303
A. KLASSIF IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C09C3/08 C08K9/04	•		
, = · ·				
Nach des let	temationalen Patentklassifikation (IFK) oder nach der nationalen Klass	uilkation und der IPK		
	lemationalen Patentkiassirikation (IPK) oder hach der nationalen Klass RCHIERTE GEBIETE			•
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole	e)		
IPK 7	C09C C08K			
			- 11.1.2.2.11.1	4-11-2
Recherchien	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	veit diese unter die rech	erchierten Gebiete	talien
Während de	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und	a evti. verwendete 8	sucnoegniie)
		·		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	darle Dates and	nder T-"	Date Assessed At
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht komme.	ricen l'elle	Betr. Anspruch Nr.
Α	DE 42 33 396 A (MERCK PATENT GMBH)		1-20
	7. April 1994 (1994-04-07)			
	Seite 6, Absatz 3 Ansprüche 1-10			
Α	WO 94 07945 A (DALLMANN HERRMANN			1-20
	PATENT GMBH (DE); MARQUARD KURT (14. April 1994 (1994-04-14)	UE); POH)	ļ	
	Seite 14 -Seite 15; Beispiel 1A			
•	Anspruch 1			
Α .	WO 93 25611 A (MERCK PATENT GMBH	; SIEMENS		1-20
-	AG (DE); POHL LUDWIG (DE); MARQUA			
	23. Dezember 1993 (1993-12-23)			
	Ansprüche 1,7			
. !	-	/		
	l tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang	Patentfamilie	
° Besonder	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlich oder dem Prioritäte	hung, die nach dem datum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
abern	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht ko Erfindung zugrunde	ollidiert, sondern nu eliegenden Prinzips	r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeltegenden
Anme		Theorie angegeben "X" Veröffentlichung vor	n ist n besonderer Bedeu	tung; die beanspruchte Erfindung
echair	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	kann allein aufgrun: erfinderischer Tätig	d dieser Veröffentlich skeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf ichtet werden
SOR OC	ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden in Recherchenbericht genannten Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf e	enindenscher i atigk	en beruneng betrachtet
"O" Veröffe	sführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen		einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
"P" Veröffe	adjourned dis use dom internationalen. Apmoldedatum, aber nach	diese Verbindung it "&" Veröffentlichung, die		<u> </u>
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des	s internationalen Re	cherchenberichts
1	13. Januar 2000	24/01/2	000	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter B	ediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL ~ 2280 HV Rijswijk			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Siemens	, T	•

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07569

	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Tour Assessment
(ategorie)	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Α .	EP 0 688 834 A (RHONE POULENC CHIMIE) 27. Dezember 1995 (1995-12-27) Beispiel 1 Anspruch 1	1-20
-		
	·	
		Tr.
	·	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichu. 🚚, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen PCT/EP 99/07569

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der . Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 4233396 A	07-04-1994	CA 2125176 A DE 59304840 D W0 9407948 A W0 9407945 A EP 0663933 A EP 0615531 A JP 7502301 T JP 8501818 T	14-04-1994 30-01-1997 14-04-1994 14-04-1994 26-07-1995 21-09-1994 09-03-1995 27-02-1996
 WO 9407945 A	14-04-1994	US 5494949 A US 5698309 A DE 4233396 A DE 4316814 A CA 2125176 A DE 59304840 D WO 9407948 A EP 0663933 A EP 0615531 A JP 7502301 T JP 8501818 T US 5494949 A	27-02-1996 16-12-1997
	23-12-1993	DE 4219287 A AT 186061 T DE 59309852 D EP 0644914 A JP 7507823 T US 5618872 A	16-12-1997 16-12-1993 15-11-1999 02-12-1999 29-03-1995 31-08-1995 08-04-1997
EP 0688834 A	27-12-1995	FR 2721615 A AU 675036 B AU 2183495 A BR 9502926 A CA 2152532 A FI 953140 A JP 8053630 A US 5718907 A	29-12-1995 16-01-1997 22-02-1996 04-06-1996 25-12-1995 25-12-1995 27-02-1996 17-02-1998